WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C08F 8/00, C02F 1/56, D21C 9/18

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 97/42229

A1 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

13. November 1997 (13.11.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP97/02251

(22) Internationales Anmeldedatum:

2, Mai 1997 (02.05.97)

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, KR, MX, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

196 17 983.1

6. Mai 1996 (06.05.96)

DF

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): UTECHT, Jens [DE/DE]; St.-Leoner-Strasse 6a, D-68809 Neulußheim (DE). NIESS-NER, Manfred [DE/DE]; Gotenstrasse 25, D-67105 Schifferstadt (DE). MÖNCH, Dietmar [DE/DE]; Haselnußweg 9, D-69469 Weinheim (DE). RÜBENACKER, Martin [DE/DE]; Ahornweg 37, D-67122 Altrip (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen

Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: POLYMERS CONTAINING β -HYDROXY ALKYL VINYL AMINE UNITS, PROCESS FOR THEIR PRODUCTION AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: β -HYDROXYALKYLVINYLAMIN-EINHEITEN ENTHALTENDE POLYMERISATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract

Polymers containing β -hydroxy alkyl vinyl amine units obtainable by the reaction of polymers containing vinyl amine units with epoxides of formula (IV) in which R - C2 to C28 alkyl, C1 to C18 alkyl phenyl or C2 to C18 alkenyl, a process for producing the polymers and their use as retention, dewatering and flocullents and as fixers in paper production, a protective colloid in the production of alkyl diketene dispersions or alkenyl succinic acid anhydride dispersions, as emulsifiers in the production of aqueous filler sludges and as corrosion inhibitors.

(57) Zusammenfassung

β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate, die erhältlich sind durch Reaktion von Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisaten mit Epoxiden der Formel (IV), in der R = C2- bis C28-Alkyl, Phenyl, C1- bis C18-Alkylphenyl oder C2- bis C18-Alkenyl bedeutet, Verfahren zur Herstellung der Polymerisate und Verwendung der Polymerisate als Retentions-, Entwässerungs- und Flockungsmittel sowie als Fixiermittel bei der Herstellung von Papier, als Schutzkolloid zur Herstellung von Alkyldiketendispersionen oder von Alkenylbernsteinsäureanhydrid-Dispersionen, als Emulgator zur Herstellung von wäßrigen Füllstoffanschlämmungen und als Korrosionsinhibitor.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

					t anatha	SI	Slowenien
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SK	Slowakei
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SN	Senegal
AT	Osterreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SZ	Swasiland
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	32 TD	Tschad
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco		
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo Tadschikistan
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IB	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	NG	Uganda
BY	Belanus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
	-	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG CH	Kongo Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
		КР	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CI	Côce d'Ivoire	163	Korea	PL	Polen		
СМ	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	Li	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dānemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland	LK	LAUGHA				

PCT/EP97/02251

 $\beta\textsc{-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten}$ enthaltende Polymerisate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung

5 Beschreibung

Die Erfindung betrifft β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate, die durch Reaktion von Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisaten mit Epoxiden erhältlich sind, ein Ver10 fahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Retentions-, Entwässerungs- und Flockungsmittel sowie als Fixiermittel bei der Herstellung von Papier, als Schutzkolloid zur Herstellung von Alkyldiketendispersionen, als Emulgator zur Herstellung von wäßrigen Füllstoffanschlämmungen und als Korrosionsinhibitor.

Aus der US-A-4 217 214 ist die Herstellung von Polyvinylaminhydrochlorid und seine Verwendung als Flockungsmittel für in Wasser suspendierte Teilchen sowie zur Behandlung von Abwässern und Schlämmen bekannt.

Aus der EP-A-071 050 sind partiell hydrolysierte Polymerisate von N-Vinylformamid bekannt. Sie enthalten 90 bis 10 Mol-% Vinylaminund 10 bis 90 Mol-% N-Vinylformamideinheiten. Sie werden durch radikalische Polymerisation von N-Vinylformamid und partielle Hy-

- 25 drolyse der POlymerisate in Gegenwart von Säuren oder Basen hergestellt. Die Polymeren werden als Retentions-, Entwässerungsund Flockungsmittel bei der Herstellung von Papier sowie zur Behandlung von Abwässer und Schlämmen verwendet.
- 30 Aus der EP-A-02 16 387 sind Mittel zur Erhöhung der Trockenfestigkeit von Papier bekannt. Es handelt sich dabei um Vinylamin-Einheiten enthaltende wasserlösliche Copolymerisate, die durch Copolymerisieren von N-Vinylformamid mit monoethylenisch ungesättigten Monomeren aus der Gruppe Vinylacetat, Vinyl-
- 35 propionat, C₁- bis C₄-Alkylvinylether, der Ester, Nitrile und Amide von Acrylsäure und Methacrylsäure und N-Vinylpyrrolidon und Abspalten der Formylgruppen aus den Copolymerisaten erhältlich sind. Vorzugsweise werden Copolymerisate aus N-Vinylformamid und Vinylacetat, deren Monomereinheiten zu jeweils 30 bis 100 Mol-%
- 40 hydrolysiert sind, bei der Papierherstellung verwendet.

Auch die Herstellung modifizierter Polyvinylamine ist aus der Literatur bekannt. So wird beispielsweise die Wasserlöslichkeit von Polyvinylaminen durch Aufpfropfen von Ethylenoxid oder

45 Propylenoxid auf Polyvinylamin verbessert, vgl. Ikemura, Kobunshi Kagaku, 26 (288), 306 - 310 (1969).

Aus der US-A-5 324 787 sind modifizierte Polyvinylamine bekannt, die durch Umsetzung von wenigstens 0,1 Mol-% der Amineinheiten von Polyvinylamin mit einer Glycidyletherverbindung erhältlich sind. Bei der Umsetzung erhält man hydrophobierte Polyvinylamine, die als Retentionsmittel bei der Papierherstellung verwendet werden.

Die Umsetzung von Polyalkylenpolyaminen und Monoepoxiden oder Polyepoxiden zur Herstellung von wasserdispergierbaren Reaktiv10 harzen, die Epoxidgruppen enthalten und in Beschichtungsmaterialien verwendet werden, ist aus der US-A-5 246 984 und der US-A-5 350 784 bekannt.

Der vorliegenden Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, neue 15 Stoffe zur Verfügung zu stellen.

Die Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst mit β -Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltenden Polymerisaten, die erhältlich sind durch Reaktion von Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisaten 20 mit Epoxiden der Formel

25

in der R = C_2 - bis C_{28} -Alkyl, Phenyl, C_1 - bis C_{18} -Alkylphenyl oder C_2 - bis C_{18} -Alkenyl bedeutet.

Gegenstand der Erfindung ist außerdem ein Verfahren zur Herstel30 lung der oben beschriebenen β -Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltenden Polymerisate, wobei man mindestens 0,1 Mol-% der NHGruppen von Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisaten mit Epoxiden der Formel

- 40 in der $R = C_2$ bis C_{28} -Alkyl, Phenyl, C_1 bis C_{18} -Alkylphenyl oder C_2 bis C_{18} -Alkenyl bedeutet, bei Temperaturen oberhalb von 70°C umsetzt. Die Umsetzung wird vorzugsweise in wäßriger Lösung bei einem pH-Wert von 8 bis 13 durchgeführt.
- 45 Die oben beschriebenen β -Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltenden Polymerisate werden als Retentions-, Entwässerungs- und Flockungsmittel sowie als Fixiermittel bei der Herstellung von

Papier, als Schutzkolloid zur Herstellung von Alkyldiketendispersionen oder von Alkenylbernsteinsäureanhydrid-Dispersionen, als Emulgator zur Herstellung von wäßrigen Füllstoffanschlämmungen und als Korrosionsinhibitor verwendet.

Vinylamineinheiten enthaltende Polymerisate sind bekannt, vgl. beispielsweise US-A-4 217 214, EP-A-0 071 050 und EP-A-0 216 387. Diese Polymerisate sind dadurch erhältlich, daß man offenkettige N-Vinylcarbonsäureamide allein oder zusammen mit anderen monothylenisch ungesättigten Monomeren copolymerisiert und anschließend aus den einpolymerisierten offenkettigen N-Vinylcarbonsäureamid-Einheiten die Formyl- bzw. Alkylcarbonylgruppe durch Einwirkung von Säuren, Basen oder Enzymen unter Bildung von Vinylamineinheiten abspaltet.

Zur Herstellung der Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisate geht man beispielsweise von offenkettigen N-Vinylcarbonsäureamiden der Formel

25 aus, in der R¹ und R² gleich oder verschieden sein können und für Wasserstoff und C₁- bis C₆-Alkyl stehen. Geeignete Monomere sind beispielsweise N-Vinylformamid (R¹=R²=H in Formel I) N-Vinyl-N-methylformamid, N-Vinylacetamid, N-Vinyl-N-methylacetamid, N-Vinyl-N-methylacetamid, N-Vinyl-N-methylpropionamid und N-Vinylpropionamid. Zur Herstellung der Polymerisate können die genannten Monomeren entweder allein, in Mischung untereinander oder zusammen mit anderen monoethylenisch ungesättigten Monomeren polymerisiert werden. Vorzugsweise geht man von Polymerisaten des N-Vinylformamids aus.

Als monoethylenisch ungesättigte Monomere kommen alle mit den offenkettigen Vinylcarbonsäureamiden copolymerisierbaren Verbindungen in Betracht. Beispiele hierfür sind Vinylester von gesättigten Carbonsäuren von 1 bis 6 Kohlenstoffatomen wie Vinyl-40 formiat, Vinylacetat, Vinylpropionat und Vinylbutyrat. Weitere geeignete Comonomere sind ethylenisch ungesättigte C3- bis C6-Carbonsäuren, beispielsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Maleinsäure, Crotonsäure, Itakonsäure und Vinylessigsäure sowie deren Alkalimetall- und Erdalkalimetallsalze, Ester, Amide und Nitrile, beispielsweise Methylacrylat, Methylmethacrylat, Ethylacrylat und Ethylmethacrylat. Weitere geeignete Carbonsäureester leiten sich von Glykolen oder bzw. Polyalkylenglykolen ab, wobei

jeweils nur eine OH-Gruppe verestert ist, z.B. Hydroxyethylacrylat, Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylacrylat, Hydroxybutylacrylat, Hydroxypropylmethacrylat, Hydroxybutylmethacrylat
sowie Acrylsäuremonoester von Polyalkylenglykolen einer Molmasse
von 500 bis 10 000. Weitere geeignete Comonomere sind Ester von
ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren mit Aminoalkoholen wie
beispielsweise Dimethylaminoethylacrylat, Dimethylaminoethylmethacrylat, Diethylaminoethylacrylat, Diethylaminomethylmethacrylat,
Dimethylaminopropylacrylat, Dimethylaminopropylmethacrylat,

10 Diethylaminopropylacrylat, Dimethylaminobutylacrylat und Diethylaminobutylacrylat. Die basischen Acrylate können in Form der freien Basen, der Salze mit Mineralsäuren wie Salzsäure, Schwefelsäure oder Salpetersäure, der Salze mit organischen Säuren wie Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure oder Sulfonsäure oder in quaternisierter Form eingesetzt werden. Geeignete Quaternisierungsmittel sind beispielsweise Dimethylsulfat, Diethylsulfat,

Methylchlorid, Ethylchlorid oder Benzylchlorid.

Weitere geeignete Comonomere sind Amide ethylenisch ungesättigter 20 Carbonsäuren wie Acrylamid, Methacrylamid sowie N-Alkylmono- und -Diamide von monoethylenisch ungesättigten Carbonsäuren mit Alkylresten von 1 bis 6 C-Atomen, z.B. N-Methyl-acrylamid, N,N-Dimethylacrylamid, N-Methylmethacrylamid, N-Ethylacrylamid, N-

Propylacrylamid und tert. Butylacrylamid sowie basische

25 (Meth)acrylamide, wie z.B. Dimethylaminoethylacrylamid, Dimethylaminoethylmethacrylamid, Diethylaminoethylacrylamid, Diethylaminoethylmethacrylamid, Dimethylaminopropylacrylamid, Diethylaminopropylacrylamid, Dimethylaminopropylmethacrylamid und Diethylaminopropylmethacrylamid.

Weiterhin sind als Comonomere geeignet N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylcaprolactam, Acrylnitril, Methacrylnitril, N-Vinylimidazol sowie substituierte N-Vinylimidazole wie z.B. N-Vinyl-2-methylimidazol, N-Vinyl-4-methylimidazol, N-Vinyl-5-methylimidazol, N-

- 35 Vinyl-2-ethylimidazol, und N-Vinylimidazoline wie z.B. Vinylimidazolin, N-Vinyl-2-methylimidazolin, und N-Vinyl-2-ethylimidazolin. N-Vinylimidazole und N-Vinylimidazoline werden außer
 in Form der freien Basen auch in mit Mineralsäuren oder organischen Säuren neutralisierter oder in quaternisierter Form einge-
- 40 setzt, wobei die Quaternisierung vorzugsweise mit Dimethylsulfat, Diethylsulfat, Methylchlorid oder Benzylchlorid vorgenommen wird.

Außerdem kommen als Comonomere Sulfogruppen enthaltende Monomere wie beispielsweise Vinylsulfonsäure, Allylsulfonsäure, Methallylsulfonsäure, Styrolsulfonsäure, die Alkalimetall- oder Ammoniumsalze dieser Säuren oder Acrylsäure-3-sulfopropylester in Frage.

Die Copolymerisate umfassen auch Terpolymerisate und solche Polymerisate, die zusätzlich mindestens ein weiteres Monomer einpolymerisiert enthalten.

- 5 Um Vinylamineinheiten enthaltende Copolymerisate herzustellen, geht man vorzugsweise von Homopolymerisaten des N-Vinylformamids oder von Copolymerisate aus, die
 - N-Vinylformamid und

10

Vinylformiat, Vinylacetat, Vinylpropionat, Acrylnitril oder
 N-Vinylpyrrolidon einpolymerisierte enthalten.

Die oben beschriebenen Polymerisate werden durch Einwirkung von 15 Säuren, Basen oder Enzymen in Vinylamineinheiten enthaltende Polymerisate umgewandelt. Hierbei werden aus den einpolymerisierten Monomeren der oben angegebenen Formel I durch Abspaltung der Gruppierung

$$\begin{array}{ccc}
& & & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
&$$

und unter Bildung von Einheiten der Formel

25

$$-CH_{2} - CH -$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

$$|$$

30

in der \mathbb{R}^2 die in Formel (I) angegebene Bedeutung hat, Vinylamineinheiten enthaltende Polymerisate hergestellt.

- 35 Die Copolymerisate enthalten beispielsweise
 - 99 bis 1 Mol-% N-Vinylcarbonsäureamide der Formel I und
- 1 bis 99 Mol-% andere, damit copolymerisierbare mono ethylenisch ungesättigte Monomere.

Die Homopolymerisate der N-Vinylcarbonsäureamide der Formel I und ihre Copolymerisate können zu 0,1 bis 100, vorzugsweise 10 bis 100 Mol-% hydrolysiert sein. In den meisten Fällen beträgt der

45 Hydrolysegrad der Homo- und Copolymerisate 50 bis 90 Mol-%. Der Hydrolysegrad der Polymerisate ist gleichbedeutend mit dem Gehalt der Polymerisate an Vinylamineinheiten. Bei Copolymerisaten, die

Vinylester einpolymerisiert enthalten, kann neben der Hydrolyse der N-Vinylformamid-Einheiten eine Hydrolyse der Estergruppen unter Bildung von Vinylalkoholeinheiten eintreten. Dies ist insbesondere dann der Fall, wenn man die Hydrolyse der Copolymeri-5 sate in Gegenwart von Natronlauge durchführt. Einpolymerisiertes Acrylnitril wird ebenfalls bei der Hydrolyse chemisch verändert. Hierbei entstehen beispielsweise Amidgruppen oder Carboxyl-

10 Die erfindungsgemäßen Polymerisate werden durch Umsetzung von Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisaten mit Epoxiden der Formel

15
$$\begin{array}{c} O \\ H_2C - CH - R \end{array}$$

in der $R = C_2$ - bis C_{28} -Alkyl, Phenyl, C_1 - bis C_{18} -Alkylphenyl oder 20 C_2 - bis C_{18} -Alkenyl bedeutet, hergestellt.

Die oben angegebenen Epoxide sind bekannt. Wenn der Substituent R in der für die Epoxide angegebenen Formel für eine Alkylgruppe steht, so kann es sich bei der Alkylgruppe um eine geradkettige,

25 verzweigte oder cyclische Alkylgruppe handeln. Wenn der Substituent R für ein Alkenyl steht, umfaßt er sowohl geradkettige als auch verzweigte Alkenylgruppen. Vorzugsweise werden Epoxide der obenangegebenen Formel eingesetzt, die 12 bis 20 C-Atome enthalten.

30

Die oben angegebenen Epoxide werden mit Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisaten bei Temperaturen oberhalb von 70°C umgesetzt. Die Reaktion wird vorzugsweise in einem Lösemittel durch. geführt. Als Lösemittel eignen sich beispielsweise C_1 - bis C_4 -Al-

- 35 kchole, Tetrahydrofuran, Dioxan, Dimethylformamid und Wasser. V rzugsweise wird die Reaktion in wäßriger Lösung durchgeführt. Die Temperaturen bei der Umsetzung betragen beispielsweise 70 bis 180°C und liegen vorzugsweise in dem Bereich von 75 bis 100°C. Die Umsetzung wird bevorzugt in wäßriger Lösung bei pH-Werten ober-
- 40 halb von 7, z.B. in dem Bereich von 8 bis 13, insbesondere 9 bis 11, durchgeführt. Die Konzentration der Reaktionspartner in der wäßrigen Lösung oder in einem anderen in Betracht kommenden Lösemittel beträgt dabei 1 bis 60, vorzugsweise 10 bis 40 Gew. %. Die Umsetzung ist in dem Temperaturbereich von 80 bis 95°C beispiels-45 weise nach 30 bis 180 min beendet. Falls die Umsetzung in wäßri-

WO 97/42229 PCT/EP97/02251

7

ger Lösung bei Temperaturen oberhalb von 100°C vorgenommen wird, arbeitet man in druckdicht verschlossenen Apparaturen.

Als Reaktionsprodukte erhält man modifizierte Polyvinylamine, die β -Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten der Struktur

in der R = C_2 - bis C_{28} -Alkyl, Phenyl, C_1 - bis C_{18} -Alkylphenyl oder C_2 - bis C_{18} -Alkenyl und

 $R^2 = H, C_1 - bis C_6 - Alkyl$

bedeuten. Mindestens 0,1 Mol·% der NH-Gruppen der Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisate sind mit Epoxiden der For25 mel IV umgesetzt, so daß die erfindungsgemäßen Polymerisate mindestens 0,1 Mol·% an Einheiten der Formel V enthalten. Üblicherweise werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polymerisate
mindestens 10 Mol·% der NH-Gruppen der Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisate mit Epoxiden der Formel IV umgesetzt. Vor30 zugsweise setzt man 50 bis 90 Mol·% der NH-Gruppen der Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisate mit Epoxiden der Formel IV
um. Von den Epoxiden der Formel IV werden diejenigen Epoxide
bevorzugt, die 12 bis 20 C-Atome im Molekül enthalten.

- 35 Wenn man Polyvinylamine, die durch Hydrolyse von N·Vinylformamideinheiten enthaltenden Polymerisaten hergestellt werden, bei der Umsetzung mit den Epoxiden der Formel IV einsetzt, erhält man Vinylamineinheiten, die eine primäre Aminogruppe aufweisen. Solche Verbindungen können bei der Umsetzung mit Epoxiden der Formel IV beide Wasserstoffatome der primären Aminogruppe substi-
- tuieren. Man erhält dann Polymerisate mit Einheiten der Formel

10

5

in der R = C_2 - bis C_{28} -Alkyl, Phenyl, C_1 - bis C_{18} -Alkylphenyl und C_2 - bis C_{18} -Alkenyl.

15 Vorzugsweise steht R in den Formeln V und VI für C_{10} - bis C_{16} -Alkyl.

Die modifizierten Polyvinylamine enthalten Einheiten der Formel VI z.B. in Mengen bis etwa 50 Mol-%, vorzugsweise 5 bis 20 25 Mol-%.

Wenn man partiell hydrolysierte N·Vinylcarbonsäureamide bei der Umsetzung mit den Epoxiden der Formel IV einsetzt, erhält man Polymerisate, die neben Einheiten der Struktur V und ggf. der

- 25 Struktur VI Einheiten von nicht hydrolysierten Vinylcarbonsäureamiden enthalten. Wenn man Copolymerisate aus beispielsweise NVinylformamid und Vinylformiat, Vinylacetat oder Vinylpropionat
 einsetzt, erhält man je nach Hydrolysebedingungen Copolymerisate,
 die Vinylformiat-, Vinylacetat- und Vinylpropionat-Einheiten so-
- 30 wie die entsprechenden Hydrolyseprodukte dieser Einheiten, nämlich Vinylalkohol-Einheiten enthalten. Besonders bevorzugt sind solche Polymerisate, die
 - Amineinheiten und Einheiten der Formel V,

- Vinylamineinheiten, N-Vinylformamideinheiten und Einheiten der Formel V,
- Vinylamineinheiten, Vinylalkoholeinheiten und Einheiten der
 Formel V oder
 - Vinylamineinheiten, Vinylpropionateinheiten und ggf. Vinylalkoholeinheiten und Einheiten der Formel V enthalten.
- 45 Der Gehalt an Einheiten der Formel V in den erfindungsgemäßen Polymerisaten beträgt mindestens 0,1 Mol-% und liegt üblicherweise in dem Bereich von 30 bis 100, vorzugsweise 50 bis 95 Mol-%. Die

WO 97/42229

erfindungsgemäßen Polymerisate haben Molmassen Mw (bestimmt nach der Methode der Lichtstreuung) von 500 bis 50 Millionen, vorzugsweise 10 000 bis 2 Millionen. Die K-Werte der erfindungsgemäßen Polymerisate betragen 10 bis 300, vorzugsweise 30 bis 200. Die K-

9

- 5 Werte werden nach H. Fikentscher in 5 %iger wäßriger Kochsalzlösung bei pH 7, einer Temperatur von 25°C und einer Polymerkonzentration von 0,5 Gew.-% bestimmt, vgl. Cellulose-Chemie, Band 13, 58 64 und 71 74 (1932).
- 10 Die erfindungsgemäßen β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate werden als Retentions-, Entwässerungs- und Flockungsmittel bei der Herstellung von Papier verwendet. Sie eignen sich insbesondere als Prozeßhilfsmittel bei der Entwässerung von störstoffhaltigen Papierstoffen. Sie können zur Herstellung aller bekannten Papier-, Pappe- und Kartonqualitäten einge-
- 15 lung aller bekannten Papier-, Pappe- und Kartonqualitäten eingesetzt werden. Die Papiere können aus einer Vielzahl verschiedenartiger Fasermaterialien hergestellt werden, beispielsweise aus Sulfit- oder Sulfatzellstoff in gebleichtem oder in ungebleichtem Zustand, Holzschliff, Druckschliff, CTMP oder Altpapier. Reten-
- 20 tions-, Entwässerungs- und Flockungsmittel werden dabei üblicherweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf trockenen Faserstoff eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen Polymerisate eignen sich außerdem als Fi25 xiermittel bei der Herstellung von Papier. Eine gute Fixierwirkung ist vor allem dann wichtig, wenn die Papierstoffe größerer
Mengen an Störstoffen enthalten, z.B. weisen altpapierhaltige
Stoffe störende Mengen an Harzen, polymeren Bindern und anderen
störenden Feststoffen auf. Fixiermittel werden üblicherweise in
30 Mengen von 0,01 bis 1 Gew.-%, bezogen auf trockenen Papierstoff,
eingesetzt.

Die erfindungsgemäßen β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltenden Polymerisate eignen sich außerdem als Schutzkolloid zur 35 Herstellung von Alkyldiketendispersionen oder von Alkenylbernsteinsäureanhydrid-Dispersionen. Sie erlauben beispielsweise die Herstellung von wäßrigen Alkyldiketen-Dispersionen mit einem Alkyldiketengehalt von beispielsweise 15 bis 25 Gew.-%. Die Dispersionen haben eine relativ niedrige Viskosität und sind 1agerstabil.

Die erfindungsgemäßen Polymerisate sind außerdem als Emulgator zur Herstellung von wäßrigen Füllstoffanschlämmungen geeignet, die beispielsweise bei der Herstellung von füllstoffhaltigen Pa-45 pieren eingesetzt werden. Geeignete Füllstoffe sind beispielsweise Clay, Kreide, Titandioxid und Kaolin. Die Mengen an Emulga-

tor zur Herstellung der Füllstoffanschlämmungen beträgt

beispielsweise 0,1 bis 2, vorzugsweise 0,5 bis 1,5 Gew.-%, bezogen auf die Anschlämmung. Ein weiteres Anwendungsgebiet für die erfindungsgemäßen Polymerisate ist ihre Wirkung als Korrosionsinhibitor für Metalle.

Beispiele

Herstellung der β -Hydroxyalkylvinylamine

- 10 In einem mit Kühler, Thermometer und Zulaufvorrichtung versehenen Rührreaktor, der ein Fassungsvermögen von 1 Liter hat, werden eine wäßrige Lösung der in der Tabelle jeweils angegebenen Polymeren bei einem pH-Wert von 11 bis 13 vorgelegt und die in der Tabelle jeweils angegebenen Mengen an Epoxiden jeweils innerhalb von 10 Minuten bei Raumtemperatur zugegeben. Die Reaktionsmischung wird dann auf 90°C erhitzt und 2 bis 3 Stunden bei dieser
- schung wird dann auf 90°C erhitzt und 2 bis 3 Stunden bei dieser Temperatur gerührt. Danach ist die Reaktion beendet. Das Reaktionsgemisch wird abgekühlt und das als Lösemittel verwendete Wasser im Vakuum entfernt. Die Charakterisierung der Reaktionspro-
- 20 dukte bezüglich des Gehalts an β -Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten erfolgte durch Bestimmung der Amin- und OH-Zahl nach bekannten Methoden. Die Bestimmung des Umsetzungsgrades erfolgte zusätzlich durch Polyelektrolyttitration, vgl. D. Horn, Prog. Colloid & Polymer Sci. 65, 251 (1978). Als Vinylamineinheiten enthaltende Po-
- 25 lymerisate wurden folgende Stoffe verwendet:
- Polymer 1
 Polyvinylamin, das durch Polymerisieren von N-Vinylformamid und
 anschließende vollständige Hydrolyse der einpolymerisierten
 30 Vinylformamideinheiten zu Vinylamineinheiten hergestellt wurde.
- 30 Vinylformamideinheiten zu Vinylamineinheiten hergestellt wurde Der K.Wert des Polyvinylamins betrug 30.
- Polymer 2 Polyvinylamin, das durch vollständige Hydrolyse von Polyvinyl-35 formamid hergestellt wurde und einen K-Wert von 86,6 hatte.
 - Polymer 3
 Polyvinylamin, das durch vollständige Hydrolyse von Polyvinylformamid herstellt wurde und einen K-Wert von 146 hatte.
 - Polymer 4
 Teilweise hydrolysiertes Polyvinylformamid, das nach der Lehre der EP-A-O 71 050 hergestellt wurde. Der Hydrolysegrad des Polyvinylformamids betrug 50 Mol-%, der K-Wert 30.

45

Polymer 5

Vollständig hydrolysiertes Polymerisat aus 70 % N-Vinylformamid und 30 % Vinylacetat. Das Polymerisat enthält 70 Mol-% Vinylaminund 30 Mol-% Vinylalkoholeinheiten. Der K-Wert des Polymerisats betrug 90.

Polymerisat 6

Polymerisat aus 80 Mol-% Vinylamin- und 20 Mol-% Vinylpropionateinheiten, das durch vollständige Hydrolyse der einpolymerisier-10 ten Vinylformamidgruppen eines Vinylformamid-Vinylpropionat-Polymerisats hergestellt wurde. Der K-Wert des Polymerisats betrug 60.

15

20

25

30

35

40



					12	3					-		
K-Wert des Reak- tionspro- dukts	45,2	44,0	42,3	37,5	35,2	41,7	48,0	49,1	9'66	182	37,2	8'96	75,0
Reaktions- zeit [min]	120	150	100	180	180	180	180	30	180	30	120	120	120
Gehalt an \$-Hydroxyal- kylvinylamin- Einheiten [mol-%]	52,2	23,8	48,6	18,4	10,8	31,7	49,2	101	32,4	9'86	103	34,7	38,3
einge- setzte Menge [g] an Epoxid	63	82	20	16,3	9,4	32,7	32,7	62,7	16,3	51,4	194	29	54
R-CH ₂ -CH ₂	g-2	C-10	Pheny1	9-2	9-2	9-0	9-2	9-2	C-16	C-12	C-8	8-2	8-D
Eingesetzte Menge [g] an Polymer	150	250	129	130	150	150	120	100	150	247	183	150	120
K-Wert des ein- gesetzten Polymers	30	30	30	30	30	30	30	30	9,98	146	30	06	09
Polymer K-Wert Nr. des ei gesetz Polyme	-	1	1	1	1	1	1	1	7	Э	4	5	9
Bsp.	٦	2	3	4	5	9	7	8	6	10	11	12	13

Tabelle

Patentansprüche

WO 97/42229

 β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate, dadurch gekennzeichnet, daß sie erhältlich sind durch Reaktion von Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisaten mit Epoxiden der Formel

10

20

5

in der $R = C_2$ - bis C_{28} -Alkyl, Phenyl, C_1 - bis C_{18} -Alkylphenyl oder C_2 - bis C_{18} -Alkenyl bedeutet.

- 2. β -Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens 0,1 Mol-% der NH-Gruppen der Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisate mit Epoxiden umgesetzt ist.
- β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens 10 Mol-% der NH-Gruppen der Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisate mit Epoxiden umgesetzt sind.
- β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß 50 bis 95 Mol-% der NH-Gruppen der Vinylamineinheien enthaltenden Polymerisate mit Epoxiden umgesetzt sind.
 - 5. β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Epoxide 12 bis 20 C-Atome im Molekül enthalten.

35

40

45

6. β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltende Polymerisate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die bei der Reaktion eingesetzten Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisate einen K-Wert von mindestens 10 haben (bestimmt nach H. Fikentscher in 5 gew.-%iger wäßriger Kochsalzlösung bei 25°C) und einer Polymerkonzentration von 0,5 Gew.-%.



7. Verfahren zur Herstellung der β -Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltenden Polymerisate nach den Ansprüchen 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens 0,1 Mol-% der NH-Gruppen von Vinylamineinheiten enthaltenden Polymerisaten mit Epoxiden der Formel

14

$$H_2C$$
 — CH — R

10

5

in der R = C_2 - bis C_{28} -Alkyl, Phenyl, C_1 - bis C_{18} -Alkylphenyl oder C_2 - bis C_{18} -Alkenyl bedeutet,

bei Temperaturen oberhalb von 70°C umsetzt.

8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung in wäßriger Lösung bei einem pH-Wert von 8 bis 13 durchführt.

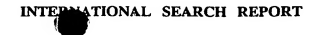
20

 Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß man Epoxide einsetzt, die 12 bis 20 C-Atome im Molekül enthalten.

Verwendung der β-Hydroxyalkylvinylamin-Einheiten enthaltenden
 Polymerisate nach den Ansprüchen 1 bis 6 als Retentions-,
 Entwässerungs- und Flockungsmittel sowie als Fixiermittel bei der Herstellung von Papier, als Schutzkolloid zur Herstellung von Alkyldiketendispersionen oder von Alkenylbernsteinsäureanhydrid-Dispersionen, als Emulgator zur Herstellung von wäßrigen Füllstoffanschlämmungen und als Korrosionsinhibitor.

35

40



Interna Application No PCT/EP 97/02251

A. CLASS IPC 6	recation of Subject Matter C08F8/00 C02F1/56 D21C9/	18	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cla	stification and IPC	
	S SEARCHED		
	documentation searched (classification system followed by classific	cation symbols)	
IPC 6	C08F		
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields s	earched
Electronic	lata base consulted during the international search (name of data t	nase and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
х	US 4 778 725 A (H. SERIZAWA) 18 1988 see the whole document	October	1-9
	THE SECOND A CASE PROPRIETE AND	_	1,10
A	DE 43 39 193 A (AIR PRODUCTS AND CHEMICALS, INC.) 19 May 1994 see claims 1-17)	1,10
A	EP 0 223 222 A (W.R. GRACE AB) 2 see claims 1-15	1	
Α	EP 0 071 050 A (BASF AG) 9 Februcited in the application see claims 1-8	uary 1983	1,10
		•	
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special ca	tegories of cited documents:	T later document published after the int	emational filing date
'A' docum	ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or to invention	ith the application but
"E" earlier	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	claimed invention
filing of "L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the de	ocument is taken alone
which	is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	nvenuve step when the
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined with one or ments, such combination being obvious	nore other such docu-
'P' docume	ent published prior to the international filing date but	in the art. "&" document member of the same paten	
	an the priority date claimed actual completion of the international search	Date of mailing of the international st	
	6 August 1997	05.09.97	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Permentier, W	

INTERNAL SEARCH REPORT

normation on patent family members

Interna. PCT/EP 97/02251

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 4778725 A	18-10-88	JP 62256801 A EP 0294506 A	09-11-87 14-12-88
DE 4339193 A	19-05-94	US 5324787 A JP 6206927 A	28-06-94 26-07-94
EP 223222 A	27-05-87	DE 3541511 A JP 62187719 A US 4895621 A	21-05-87 17-08-87 23-01-90
EP 71050 A	09-02-83	DE 3128478 A DE 3213873 A AU 551448 B AU 8609282 A CA 1175192 A JP 1463320 C JP 58023809 A JP 63009523 B US 4421602 A CA 1183290 A US 4444667 A	03-02-83 27-10-83 01-05-86 27-01-83 25-09-84 28-10-88 12-02-83 29-02-88 20-12-83 26-02-85 24-04-84

A. KLASSI IPK 6	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C08F8/00 C02F1/56 D21C9/18		
l <u></u>	Charles (IDV) oder noch der netignalen KI	acciffestion und der IPK	
	sternationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen KI. ERCHIERTE GEBIETE	AND	
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole)	
IPK 6	C08F		
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gehiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N.	ame der Datenbank und evil. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategoric*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	US 4 778 725 A (H. SERIZAWA) 18.0 1988 siehe das ganze Dokument	ktober	1-9
A	DE 43 39 193 A (AIR PRODUCTS AND CHEMICALS, INC.) 19.Mai 1994 siehe Ansprüche 1-17		1,10
Α	EP 0 223 222 A (W.R. GRACE AB) 27 siehe Ansprüche 1-15	.Mai 1987	1
A	EP 0 071 050 A (BASF AG) 9.Februa in der Anmeldung erwähnt siehe Ansprüche 1-8	r 1983	1,10
	tere Veröffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besondere 'A' Veröffe aber n 'E' älteres	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, sicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Prioritätsdatum veröffentlic Anmeldung nicht kollidiert, sondern i Erfindung zugrundeliegenden Prinzpi Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bede	nt worden in dad int der nur zum Verständnis des der s oder der ihr zugrundeliegenden
'L' Veröffe scheine andere	Idedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungstdatum einer en im Recherchenbencht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann allein aufgrund dieser Veröffenten erfinderischer Tätigkeit beruhend bet "Y" Veröffentlichnig von besonderer Bede verwagen auch als auf erfinderischer Tätig	neming nicht als neu ouer auf achtet werden uitung, die beanspruchte Erfindung kent henshend betrachtet
O' Veröffe eine B	ührt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Malhahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategorie is diese Veröindung für einen Fachmans *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselb	n Verbindung gebracht wird und n naheliegend ist
	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts:
2	6.August 1997	05.09.97	
Name und I	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächugter Bodiensteter	
	NL - 2280 HV Rijawijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Permentier, W	

.

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen ur selben Patentfamilie gehören

Internat tenzeichen
PCT/EP 97/02251

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4778725 A	18-10-88	JP 62256801 A EP 0294506 A	09-11-87 14-12-88
DE 4339193 A	19-05-94	US 5324787 A JP 6206927 A	28-06-94 26-07-94
EP 223222 A	27-05-87	DE 3541511 A JP 62187719 A US 4895621 A	21-05-87 17-08-87 23-01-90
EP 71050 A	09-02-83	DE 3128478 A DE 3213873 A AU 551448 B AU 8609282 A CA 1175192 A JP 1463320 C JP 58023809 A JP 63009523 B US 4421602 A CA 1183290 A US 4444667 A	03-02-83 27-10-83 01-05-86 27-01-83 25-09-84 28-10-88 12-02-83 29-02-88 20-12-83 26-02-85 24-04-84

EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER PUBLICATION DATE

08059740

- (-CH₂ -CR² -CH₂ -CR² -) -

05-03-96

APPLICATION DATE

N* H, X-

APPLICATION NUMBER

16-08-94 06213267

APPLICANT: HYMO CORP;

INVENTOR: FUKUSHIMA REIZO;

- (-CH₂ -CR² -) -

Π

ì

INT.CL.

: C08F 8/48 C08F220/42 C08F226/02

NHCOR'

TITLE

: PAPER ADDITIVE

 $-(-CH_1 - CR_1 -) -$ CN

ABSTRACT :

PURPOSE: To obtain an additive having extremely improved drainage, paper strength sizing degree and filler yield, by adding a specific ampholytic polymer containing an amidine unit to a filler slurry.

CONSTITUTION: This additive comprises a water-soluble polymer composed of (A) 20-90mol% (preferably 40-80mol%) of a repeating unit of formula I (R1 and R² are each H or methyl; X is an anion), (B) 0-40mol% of a repeating unit of formula II (R3 is a 1-4C alkyl) and (C) 0-70mol% of a repeating unit of formula III and having 0.1-10dl/g reduced viscosity measured as 0.1g/dl solution in 1N solution of salt at 25°C and is added to a paper raw material slurry. The additive is preferably obtained by hydrolyzing a copolymer composed of N-vinylformamide, acrylonitrile and acrylic acid with an acid.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO